(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.⁶

C07K 7/23

A61K 31/00

(12) 特 許 公 報 (B 2)

FΙ

C07K 7/23

A 6 1 K 31/00

(11)特許番号

第2944669号

615P

(45)発行日 平成11年(1999) 9月6日

識別記号

615

(24)登録日 平成11年(1999)6月25日

C 0 7 K 1/02 1/04	1/04 14/59 前求項の数 9 (全 21 頁) 最終頁に続く 計権者 999999999
	14/59 前求項の数 9 (全 21 頁) 最終頁に続く
(01) LUMENT EL	
(01) [Limits] El 44 mirro 177000 (00) 4	計版多 00000000
(21) 出願番号 特願昭63-177288 (73) 年	14(45)
(22)出顧日 昭和63年(1988) 7月18日	アスタ・メディカ・アクチェンゲゼルシ ャフト ドイツ連邦共和国フランクフルト・ア
(65)公開番号 特開平1-34997	ム・マイン 1・ヴァイスミュラーシュ
(43)公開日 平成1年(1989)2月6日	トラーセ 45
審査請求日 平成7年(1995)7月14日 (72)多	明者 アンドルウー・プイ・シヤリー
(31)優先権主張番号 074126	アメリカ合衆国ルイジアナ・メタイリ
(32)優先日 1987年7月17日	ー・カワネ・アヴエニユー 5025
(33) 優先権主張 国 米国 (US) (72) 务	明者 サンダー・パジヤズ
	アメリカ合衆国ルイジアナ・ニユー・オ
	ーリーンズ・カラン・プールヴアード・
	ナンパー 5 ダブリユ
(74) f	上型人
· ************************************	全官新見活一
	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ペプチド、その製造法、該ペプチドを含有する、LHRH拮抗剤

1

【請求項1】式|:

X-R1-R2-R3-Ser-Tyr-R6-Leu-Arg-Pro-R10-NH2

〔式中、

Xは1~7個の炭素原子を有する脂肪族または脂環式カ ルボン酸の直鎖状または分枝鎖状の鎖からなるアシル基 であるかまたはカルバイル基であり、

RILD-INCL-Pro. D-Phe. D-Phe (4-CI) またはD-Nal(2)であり、

R¹はD-Phe (4-Ci) であり、

(57) 【特許請求の範囲】

R3 はD-TrpまたはD-Pal(3)であり、

RidD-Cit、D-Hci、D-Cit (Q) またはD-Hci

(Q) であり、

R10はGIVまたはD-Alaであり、

但し、QはC1~C3-アルキル基であるものとする〕で示

されるペプチドおよびその製薬学的に認容性の酸付加

【請求項2】 Xがアセチル基またはカルバモイル基であ

R'がD-Nai (2)、D-またはL-Pro、D-Pheまた はD-Phe (4-CI) であり、

10 R¹がD-Phe (4-CI) であり、かつ

R³がD-TrpまたはD-Pal(3)である、請求項1記載 のペプチド。

【請求項3】Xがアセチル基である、請求項1または2 記載のペプチド。

【請求項4】 Xがカルバモイル基である、請求項1また